1,2-ETHANDIOL D VATIVE AND SALT OF SAME DER TIVE

Patent number:

JP4095070

Publication date:

1992-03-27

Inventor:

ONO SATORU; others: 05

Applicant:

TOYAMA CHEM CO LTD

Classification:
- international:

C07D209/08; A61K31/34; A61K31/38; A61K31/40;

A61K31/41; A61K31/415; A61K31/425; A61K31/44; A61K31/445; A61K31/47; A61K31/495; A61K31/535; C07D209/34; C07D213/30; C07D215/14; C07D233/64; C07D215/14; C07D233/64;

C07D235/04; C07D241/42; C07D277/24; C07D277/62; C07D307/40; C07D307/42; C07D307/78; C07D307/79; C07D333/16; C07D333/52; C07D333/56; C07D401/12;

C07D409/12; C07D409/14; C07D413/12; C07D521/00

european:

Application number: JP19900211348 19900809

Priority number(s):

Abstract of JP4095070

NEW MATERIAL:Compounds of formula I (R<1> is heterocyclic group; R<2> is H, lower alkyl or hydroxyl-protecting group; R<3> is H or lower alkyl; n R<4> and R<5> are H or lower alkyl; R<6> is amino, nitrogencontaining heterocyclic group or ammonio; n is 0-6).

EXAMPLE:Hydrochloride of 1-(benzo[b]thiophen-5-yl)-2-[2-N,N-dimethylamino) ethoxy]ethanol. USE:A remedy for brain function useful for remedy of cerebrovascular dementia, senile dementia, Alzheimer's disease, aftereffects of ischemic encephalopathia, cerebral apoplexy, etc. PREPARATION:A compound of formula II is reacted with a compound of formula III in a solvent such as benzene, as necessary in the presence of a base (e.g. NaOH) at 20-150 deg.C to obtain the objective compound of formula I.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

THIS PAGE BLANK (USPTO)

* OF SC

19日本国特許庁(JP)





Sint. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 4年(1992) 3月27日

平4-95070

C 07 D 209/08 A 61 K 31/34

AED AAM 7252-4C 7252-4C 7475-4C **

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全%頁)

公発明の名称

1, 2-エタンジオール誘導体およびその塩

②特 願 平2-211348

②出 願 平2(1990)8月9日

@発明者 小野

哲 富山県富山市中島3-2-5

哲 夫 久 晃 富山県婦負郡婦中町吉谷1-3

 ⑩発明者
 茶木

 ⑩発明者
 前川

 久 光

 睦 子

富山県上新川郡大山町小原屋455-1 富山県富山市下熊野65-5

 ⑩発明者藤堂 洋三

 ⑩発明者成田 弘和

富山県富山市五艘1006-7 富山県富山市奥田本町6-40

⑪出 願 人 富山化学工業株式会社

東京都新宿区西新宿3丁目2番5号

最終頁に続く

明和書

1. 発明の名称

1. 2-エタンジオール誘導体およびその塩

2. 特許請求の範囲

. (1) 一般式

$$R^{1} - CHCH - O - (C \rightarrow_{n} R^{6})$$

$$OR^{2} \qquad R^{5}$$

「式中、R¹ は、置換されていてもよい複素環式基を:R² は、水素原子または低級アルキルもしくはヒドロキシル保護基を;R³ は、水素原子または低級アルキル基を; n 個の R⁴ および R⁵ は、同一または異なって水素原子または低級アルキル基を; R⁶ は、置換されていてもよいアミノもしくは含窒素複素環式基またはアンモニオ基を; および n は、 O または 1 ~ 6 の整数を、それぞれ示す。」

で表わされる1.2-エタンジオール誘導体およびその塩。

3. 発明の詳細な説明

「産業上の利用分野」

本発明は、新規な1.2-エタンジオール誘導体およびその塩に関し、さらに、詳細には 一般式[I]

「式中、 R^1 は、置換されていてもよい複素環式基を; R^2 は、水素原子または低級アルキルもしくはヒドロキシル保護基を: R^3 は、水素原子または低級アルキル基を: R^5 は、同一または異なって水素原子または低級アルキル基を; R^6 は、置換されていてもよいアミノもしくは含窒素複素環式基またはアンモニオ基を; および R^6 は、 R^6 は、 R^6 なまたは R^6 ないアミノもしくは含窒素複素環式基またはアンモニオ基を; および R^6 のまたは R^6 の数数を、それぞれ示す。」

で表わされる1,2-エタンジオール誘導体およびその塩に関する。

〔従来の技術〕

従来、1.2-エタンフォール誘導体としては、たとえば、米国特許第2,928,845 号、ジャーナル・オブ・ファーマシューティカル・サイエンス(J. Pharm. Sci.)、第50巻、第769 ~771 頁(1961年)およびファルマコ・エディジオン・サイエンティフィカ(Farmaco. Ed. Sci)、第19巻、第1056~1065頁(1964年)などに記載されているものが知られている。

しかし、これらの化合物は、局所麻酔剤または その中間体として利用されているが、脳機能改善 剤、抗健忘症剤および抗痴呆剤としての用途につ いては全く知られていない。

また、国際特許出願公開88/8424 には、アルツハイマー病およびその他の変性神経障害などの治療に用いられる1.2ーエタンジオール誘導体が記載されている。しかし、その明細書には、それらの誘導体の具体的記載および実施例が全く見当らない。

[発明が解決しようとする課題]

で表わされる新規な1.2-エタンジオール誘導体およびその塩が優れた抗健忘作用および抗ハイボキシア作用を発揮し、脳機能改善剤として極めて有用であることを見出し、本発明を完成した。

なお、本明細島における用語"脳機能改善剤"は、虚血性脳障害の後遠症および脳卒中などの治療に有用な通常の脳機能改善剤としての用途のみならず、健忘および痴呆(たとえば、脳血管性痴呆、各種老年性痴呆およびアルツハイマー病など)の治療または予防剤を意味する。

以下、本発明について詳述する。

本明細書において、特にことわらない限り、各 用語は、つぎの意味を有する。

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を:低級アルキル基とは、たとえば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソプチル、tert-ブチル、ペンチルおよびヘキシル基などのC_{1~6}アルキル基を:低級アルケニル基とは、だとえば、ビニル、プロペニル、プテニル、ペンテニルおよびヘ

現在、各種痴呆、アルツハイマー型痴呆および脳血管性痴呆の治療には、脳代謝賦活剤または脳循環改善剤などが使用されている。

しかし、脳血管性痴呆、老年性痴呆、アルツハイマー病、虚血性脳障害の後遠症および脳卒中の 治療に有用な脳機能改善剤として用いることができる化合物は、未だに見出されていない。

本発明の目的は、上記課題を解決し、かつ副作用の少ない有用な脳機能改善剤として用いることができる化合物を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、上記課題を解決することを目的 として鋭意研究を行った結果、下記の一般式[I]

$$R^3$$
 R^4
 R^1 — $CHCH$ — O — C — R^6 [I]

「式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶ およびnは、それぞれ、前記と同様の意味を有する。」

キセニル基などの $C_2 \sim_6 P$ ルケニル基を:低級 アルケニルオキシ基とは、 C_2 \sim_6 アルケニルー 〇-基を;シクロアルキル基とは、たとえば、シ クロプロピル、シクロプチル、シクロペンチ ルおよびシクロヘキシル基などの $C_3 \sim_6$ シクロ アルキル基を:低級アルコキシ基とは、 C_{1} ~ 6 アルキルー〇一基を:低級アルキルチオ基とは、 $C_{1} \sim_{6}$ アルキルーS-基を:アリール基とは、 フェニル、ナフチル、インダニルおよびインデニ ル基を;アリールオキシ基とは、アリールー〇一 基を;アル低級アルギル基とは、たとえば、ペン ジル、ジフェニルメチル、トリチルおよびフ ェネチル基などのアル $C_1 \sim 2$ アルキル基を:ア ル低級アルコキシ基とは、アル $C_1 \sim 4$ アルキル - 〇 - 基を; アル低級アルキルチオ基とは、アル $C_1 \sim A$ アルキルーS-基を:低級アルキレンジ オキシ基とは、たとえば、メチレンジオキシ およびエチレンジオキシ基などのC_{1~4} アルキ レンジオキシ塁を;低級アシル基とは、たとえ ば、ホルミル、アセチルおよびプチリル基などの

 $C_{1 \sim 6}$ アシル基を ロイル基とは、アリール -CO-基を:低級アルキルスルホニル基とは、 $C_{1} \sim_{6}$ アルキルー SO_{2} -基を:アル低級アル キルスルホニル基とは、アル $C_1 \sim_6$ アルキルー SO_2 - 基を: アリールスルホニル基とは、アリ ールー SO_2 -基を:低級アルキルスルホニルオ キシ基とは、 $C_{1 \sim 6}$ アルキル- SO_{2} -O-基 を:アリールスルホニルオキシ塁とは、アリール - SO, - O - 基を: アリールスルホニルアミノ 基とは、アリールーSO₂NHー基を:低級アル +ルスルホニルアミノ基とは、 C_{1} $∼_{6}$ アルキル -SO2 NH-基を:アル低級アルケニル基とは、 アル C_{2} \sim_{6} アルケニル基を:アンモニオ基とは、 たとえば、トリメチルアンモニオおよびトリエチ ルアンモニオ基などのトリ低級アルキルアンモニ オ基を;含窒素複素環式基とは、たとえば、ピロ リル、ピロリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、 イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、テトラヒ ドロピリジル、ピリミジニル、モルホリニル、チ オモルホリニル、キノリル、キノリジニル、テト

ラヒドロキノリゴ テトラヒドロイソキノリニ ル、キヌクリジニル、チアゾリル、テトラゾリル、 チアジアゾリル、ピロリニル、イミダゾリニル、 イミダゾリジニル、ピラゾリニル、ピラゾリジニ ル、プリニルおよびインダゾリル基などの該環を 形成する異項原子として1つ以上の窒素原子を含 み、さらに1つ以上の酸素原子または硫黄原子を 含んでいてもよい5貫もしくは6貫環、縮合環ま たは架橋環の複素環式基を;また、複素環式基と は、上記した含窒素複素環式基並びにたとえば、 フリル、チェニル、ベンゾチエニル、ピラニル、 イソペンゾフラニル、オキサゾリル、ベンゾフラ ニル、インドリル、ベンズイミダゾリル、ベンゾ オキサゾリル、ベンゾチアゾリル、キノキサリル、 ジヒドロキノキサリニル、2.3-ジヒドロペソ チエニル、2.3-ジヒドロベンソピロリル、2. 3-ジヒドロー4H-1-チアナフチル、2.3 ージヒドロベンゾフラニル、ベンゾ [b]ジォキ サニル、イミダゾ[2,3-a]ピリジル、ベン ゾ [b] ピペラジニル、クロメニル、イソチアゾ

リル、イソオキサゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、ピリダジニル、イソインドリルおよびイソキノリル基などの該環を形成する異項原子として1つ以上の酸素原子もしくは硫黄原子を含んでいてもよい、窒素、酸素もしくは硫黄原子を含った。選ばれる少なくとも1つ以上の異項原子を含有する5員もしくは6員環、縮合環または架構環の複素環式基を:そして複素環式カルボニル基とは、複素環式-CO-基を意味する。

R¹における複素環式基の置換基としては、たとえば、ハロゲン原子、置換されていてもよいアミノ、低級アルキル、アリール、アル低級アルコキシ、アル低級アルコキシ、カルバモイルオキシ、低級アルケニルオキシ、カルバモイルオキシ、低級アルケニルオキシ、アル低級アルキルスルホニル、アリールスルホニル、低級アルキルスルホニルアミノ、アリールスルホニルアミノを表環式基または保護されているアミノ基、保護されていてもよいヒドロキシル基、ニトロ基、オ

キソ基および低級アルキレンジオキシ基などが挙 げられ、また、 R^1 の複素環式基の置換基におけ る低級アルキル、アリール、アル低級アルキル、 低級アルコキシ、アル低級アルコキシ、アリール オキシ、カルバモイルオキシ、低級アルキルチオ、 低級アルケニル、低級アルケニルオキシ、アル低 級アルキルチオ、アル低級アルキルスルホニル、 アリールスルホニル、低級アルキルスルホニルア ミノ、アリールスルホニルアミノおよび複素原式 基並びにR⁶ における含窒素複素環式基の置換基 としては、ハロゲン原子、保護されていてもよい ヒドロキシル基、保護されていてもよいカルボキ シル基、保護されていてもよいアミノ基、保護さ れていてもよいヒドロキシル基で置換されていて もよい低級アルキル基、ハロゲンで置換されてい てもよいアリール基、ハロゲンで置換されていて もよいアロイル基、低級アルコキシ基で置換され ていてもよい低級アルコキシ基、低級アシル基、 アル低級アルキル基、アル低級アルケニル基、複 系原式基、複素環式カルボニル基、オキソ基、低

版アルキルスルホニル基お上びアリールスルホニル基が挙げられ、これら とよの置換基で遺換されていてもよい。

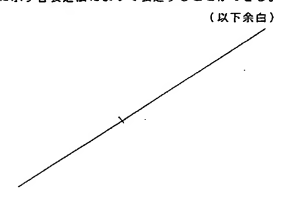
また、R¹ における置換基のアミノ基および R⁶ におけるアミノ基の置換基としては、保護されていてもよいヒドロキシル基、保護されていてもよいカルボキシル基で置換されていてもよい低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、低級アシル基、アル低級アルキル基、複素環式カルボニル基で置換されていてもよい複素環式カルボニル基がでフリールスルホニル基が挙げられ、これら1種以上の置換基で置換されていてもよい。

また、 R^2 におけるヒドロキシル保護基並びに上述した R^1 および R^6 の置換基中にあるヒドロキシル基、カルボキシル基およびアミノ基の保護基としては、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Proctective Groups in Organic Synthesis)、 [セオドラ・ダ

またはその塩において、異性体(たとえば、光学 異性体、幾何異性体および互変異性体など)が存 在する場合、本発明は、それらすべての異性体を 包含し、また水和物、溶媒和物およびすべての結 晶形を包含するものである。

つぎに、一般式[I]の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩の製造法について説明する。

一般式[I]の1,2一エタンジオール誘導体またはその塩は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、たとえば、以下に示す各製造法によって製造することができる。



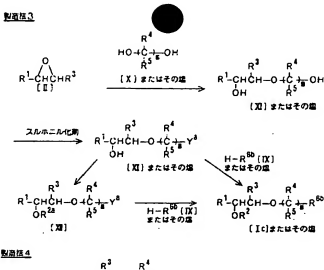
アリュー・グリーン(Theodra W. Green)(1981年)、ジョン・ウィリアンド・サンズ・インコーポレイテッド(John Wiley & Sons. Inc.)]に記載された通常のヒドロキシル基、カルボキシル基およびアミノ基の保護基が挙げられ、特に、ヒドロキシル基の保護基としては、たとえば、低級アルキル、低級アシルおよび2ーテトラヒドロピラニル基並びに置換されていてもよいペンジルのようなアル低級アルキル基が挙げられる。

一般式 [I] の1. 2ーエタンジオール誘導体の塩としては、医薬として許容される塩であればよく、たとえば、塩酸、臭化水素酸、硫酸およびリン酸などの鉱酸との塩;ギ酸、酢酸、シュウ酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、酒石酸およびアスパラギン酸などのカルボン酸との塩;メタンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸、P-トルエンスルホン酸およびナフタレンスルホン酸などのスルホン酸との塩並びにナトリウムおよびカリウムなどのアルカリ金属との塩などが挙げられる。

一般式[I] の1、2-エタンジオール誘導体

製造体 2

[Ib]またはその塩



R³ R⁴

x¹ MgĊH-O+Ċ+j X²

R¹-CHO
(XY) R¹-CHĊH-O+Ċ+j X²
OH R⁵

(XY) R³ R⁴
(XY) R¹-CHĊH-O+Ċ+j X²
OH R⁵
(XX) またはその塩

H-R⁶⁰([X]) R³ R⁴
のH R⁵
(XI) またはその塩

R¹-CHĊH-O+Ċ+j R⁶⁰
OH R⁵
(Id)またはその塩

の塩としては、一般式 [I]の化合物の塩で述べたと同様の塩が挙げられる。

ついで、上で述べた方法を各製造法について説 明する。

製造法 7

一般式 [II] の化合物に一般式 [III] の化合物 もしくはその塩または一般式 [IIII] の化合物もしくはその塩を、塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 [IIII] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族 炭化水素類:ジメチルスルホキシドのようなスルホキシド類:N.Nージメチルホルムアミドのようなアミド類:並びにテトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類などが挙げられ、これらの溶媒を1種または2種以上混合して使用してもよい。また、一般式[Ⅲ]の化合物を溶媒として用いることもで

R³、R⁴、R⁵、R⁶お 「式中、R¹、R よびnは、前記したと同様の意味を有し:R^{2a} は、 R^2 と同様のヒドロキシル保護基を: R^{6a} は、 R^6 と同様の置換されていてもよい含窒素 複素環式基のうち該環を形成する炭素原子に遊 魁原子価をもつ基を; R^{6b} は、 R^{6} と同様の置 換されていてもよい含窒素複素環式基のうち該 環を形成する窒素原子に遊離原子価をもつ基ま たは置換されていてもよいアミノ基を; R7 は、 R² と同様のヒドロキシル保護基を:X¹ およ UX^2 は、周一または異なってハロゲン原子を: Yは、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニル オキシ基またはアリールスルホニルオキシ基な どの脱魁基を:Y^a は、アリールスルホニルオ キシ塁を;およびmは、1~6の整数を、それ ぞれ示す。」

また、一般式[Ⅱ]、[Ⅱa]、[IV]、[V]、[V]、[VI]、[XI]、[XI]、[XI]、[Id]、[Id]の化合物

きる。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、 たとえば、水素化ナトリウム、金属ナトリウムお よびtertープトキシカリウムなどが挙げられる。

この反応において、一般式[II]の化合物もしくはその塩または一般式[II]の化合物もしくはその塩の使用量は、一般式[II]の化合物に対して、1~100 倍モル、好ましくは、1~10倍モルである。

また、必要に応じて用いられる塩基の使用量は、一般式 [II] の化合物に対して、 $0.01\sim1.2$ 倍モルである。

この反応は通常、20~150 ℃、好ましくは、70~90℃で、7分~24時間、好ましくは、5分~5時間実施すればよい。

製造法2

(1) 一般式 $\{I\}$ の化合物に一般式 $\{IV\}$ の化合物またはその塩を、塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 $\{V\}$ の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応は、製造法1 環様の方法で実施すればよい。

得られた一般式 [V] の化合物またはその塩は 単触せずにそのままつぎの反応に用いてもよい。

(2) 一般式 [V] の化合物またはその塩を、通常のヒドロキシル基の保護反応に付すことにより、一般式 [VI] の化合物を製造することができる。

得られた一般式 [VI] の化合物は、単離せずに そのままつぎの反応に用いてもよい。

さらに、一般式 [VI] の化合物を、選択的なヒドロキシル保護基の脱離反応に付すことにより、一般式 [VI] の化合物またはその塩を製造することができる。

得られた一般式[VI]の化合物またはその塩は、 単離せずにそのままつぎの反応に用いてもよい。

これらの反応は、自体公知の方法、たとえば、 プロテクティブ・グループス・イン・オーガニッ ク・シンセシス(Proctective Groups in Organic Synthesis)、【セオドラ・ダブリュー・グリー ン(Theodra W. Green) (1981年)、ジョン・ウィ

チルアミン、1.8-ジアザビシクロー [5.4.0] ウンデクー 7-エン (DBU)、ピリジン、tert-プトキシカリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムおよび水素化ナトリウムなどの有機または無機塩基が挙げられる。

ハロゲン化剤としては、たとえば、オキシ塩化 リン、オキシ真化リン、三塩化リン、五塩化リン および塩化チオニルなどが挙げられる。

スルホニル化剤としては、たとえば、メタンス ルホニルクロリドおよびp-トルエンスルホニルク ロリドなどが挙げられる。

ハロゲン化剤またはスルホニル化剤および必要 に応じて用いられる塩基の使用量は、一般式[VI] の化合物またはその塩に対して、それぞれ、等モ ル以上、好ましくは、1~2倍モルである。

この反応は通常、-10~100 ℃、好ましくは、 O~40℃で、10分~30時間実施すればよい。

得られた一般式 [Vi] の化合物は、単雌せずに そのままつぎの反応に用いてもよい。

(4) 一般式 [VII] の化合物に一般式 [IX] の化

リー・アンド・サンプ・インコーポレイテッド (John Wiley & Sons.] に記載されている方 法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

これらの反応に使用されるヒドロキシル保護基 (R^7) および (R^{2a}) の組み合わせは適宜選択すればよい。

(3) 一般式 [VII] の化合物またはその塩に溶媒中、ハロゲン化剤またはスルホニル化剤を、塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 [VII] の化合物を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびシオキサンなどのエーテル類;アセトニトリルのようなニトリル類;並びにN、Nージメチルホルムアミドのようなアミド類などが挙げられ、これらの溶媒を1種または2種以上混合して使用してもよい。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、 たとえば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエ

合物またはその塩を、触媒の存在下または不存在 下および塩基の存在下または不存在下で反応させ ることにより、一般式 [I b]の化合物またはその 塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪 影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、 前述の製造法2の(3)で述べたと同様の溶媒が挙 げられる。

また、必要に応じて用いられる触媒としては、 たとえば、ヨウ化カリウムおよびヨウ化ナトリウ ムなどが挙げられる。

必要に応じて用いられる触媒の使用量は、一般式 [VII] の化合物に対して、0.1 ~1倍モルである。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、 たとえば、前述の製造法2の(3) で述べたと同様 の塩基が挙げられる。

一般式 [IX] の化合物もしくはその塩または必要に応じて用いられる塩基の使用量は、一般式 [Va] の化合物に対して、それぞれ、等モル以上、

好ましくは、1~20 しである。

この反応は通常、10~150 ℃、好ましくは、20~100 ℃で、10分~20時間実施すればよい。

製造法3

(1) 一般式 [II] の化合物に一般式 [X] の化合物またはその塩を、塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 [XI] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応は、製造法1と同様の方法で実施すればよい。

(2) 一般式 [XI] の化合物またはその塩に溶媒中、スルホニル化剤を、塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 [XII] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪 影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、 前述の製造法2の(3)で述べたと同様の溶媒が挙 げられる。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、たとえば、前述の製造法2の(3)で述べたと同様

(John Wiley & Sons. Inc.)] に記載されている方 法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

得られた一般式 [2回] の化合物は、単離せずに そのままつぎの反応に用いてもよい。

(4) 一般式 [XI] の化合物もしくはその塩または一般式 [XI] の化合物に一般式 [IX] の化合物またはその塩を、塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 [Ic] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応は、製造法2の(4) と同様の方法で実施すればよい。

<u>製造法 4</u>

(1) 一般式 [XV] の化合物に一般式 [XV] の化合物を反応させることにより、一般式 [XV] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪 影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、 ジエチルエーテル、テトラヒドロフランおよびジ オキサンなどのエーテル類:並びにベンゼンおよ びトルエンなどの芳香族炭化水素類などが挙げら の塩基が挙げられ

スルホニル化剤としては、たとえば、p-トルエンスルホニルクロリドなどが挙げられる。

スルホニル化剤および必要に応じて用いられる 塩基の使用量は、一般式[XI]の化合物またはそ の塩に対して、それぞれ、0.95倍モル以上、好ま しくは、1~2倍モルである。

この反応は通常、-10~100 °C、好ましくは、 O~40°Cで、10分~30時間実施すればよい。

得られた一般式 [XII] の化合物またはその塩は、 単離せずにそのままつぎの反応に用いてもよい。

(3) 一般式 [XII] の化合物またはその塩を、通常のヒドロキシル基の保護反応に付すことにより、一般式 [XII] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、たとえば、プロテクティア・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Proctective Groups in Organic Synthesis)、[セオドラ・ダブリュー・グリーン (Theodra W. Green) (1981年)、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・インコーボレイテッド

れ、これらの溶媒を1種または2種以上混合して 使用してもよい。

この反応において、一般式 [XV] の化合物の使用量は、一般式 [XV] の化合物に対して 0.8 ~ 100 倍モル、好ましくは、 0.8 ~ 10倍モルである。

得られた一般式 [XII] の化合物またはその塩は、 単離せずにそのままつぎの反応に用いてもよい。

なお、ここで使用される一般式 [XV] の化合物は、自体公知の方法、たとえば、プレティン・ド・ラ・ソシエテ・シミク・ド・フランセ (8u I) . Soc. Chim. Fr.), 1967(5), 第1533~1540頁に記載されている方法で製造することができる。

(2) 一般式 [XII] の化合物またはその塩に一般式 [IX] の化合物またはその塩を、触媒の存在下または不存在下、および塩基の存在下または不存在下で反応させることにより、一般式 [Id]の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される。としては、反応に悪影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類:テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類:エタノール、プロパノールおよびブタノールなどのアルコール類:アセトニトリルのようなニトリル類:N. Nージメチルホルムアミドのようなアミド類:並びに水などが挙げられ、これらの溶媒を1種または2種以上混合して使用してもよい。

また、必要に応じて用いられる触媒としては、 たとえば、ヨウ化カリウムおよびヨウ化ナトリウ ムなどが挙げられる。

必要に応じて用いられる触媒の使用量は、一般式 $\{X_i\}$ の化合物またはその塩に対して、 $\{0,1\}$ ~ 1倍モルである。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、 たとえば、前述の製造法2の(3)で述べたと同様 の塩基が挙げられ、また、一般式[IX]の化合物 またはその塩を塩基として用いることもできる。

[XI]、[XI]、[XV]、[XV]、[XV]、 [I]、[Ia]、[Ib]、[Ic]および[Id]の 化合物において、ヒドロキシル基、アミノ基また はカルボキシル基を有する化合物は、あらかじめ これらのヒドロキシル基、アミノ基またはカルボ キシル基を通常の保護基で保護しておき、反応後、 必要に応じて自体公知の方法でこれらの保護基を 脱離することもできる。

このようにして得られた一般式 [I]の1,2 ーエタンジオール誘導体またはその塩は、抽出、 品出、蒸留およびカラムクロマトグラフィーなど の通常の方法によって単離精製することができる。

また、一般式 [I] の1, 2ーエタンジオール 誘導体またはその塩を、たとえば、酸化反応、退 元反応、付加反応、アシル化反応、アルキル化反 応、スルホニル化反応、脱アシル化反応、置換反 応、脱水反応および加水分解反応など自体公知の 方法を適宜組み合わせることによって、他の一般 式 [I] の1, 2ーエタンジオール誘導体または その塩に誘導することができる。 一般式 [IX] の化合性もしくはその塩または必要に応じて用いられる 基の使用量は、一般式 [XN] の化合物またはその塩に対して、それぞれ、等モル以上、好ましくは、1~20倍モルである。

この反応は通常、10~150 °C、好ましくは、20~100 °Cで、10分~20時間実施すればよい。

また、上記各製造法において用いられる反応試 薬または塩基は、それらの性質に応じ、それらを 溶媒として用いることもできる。

上で述べた製造法における一般式[II]、
[II]、[III]、[VI]、[VI]、[VI]、
[VII]、[VII]、[IX]、[X]、[XI]、
[XII]、[XII]、[XII]、[XII]の
化合物において、異性体(たとえば、光学異性体、
幾何異性体および互変異性体など)が存在する場合、これらすべての異性体を使用することができ、
また、水和物、溶媒和物およびすべての結晶形を
使用することができる。

一般式[I]、[II]、[III]、 [V]、[VI]、[VII]、[IX]、

なお、本発明化合物を製造するための原料である一般式[II]の化合物は、自体公知の方法、たとえば、ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソサエティ(JACS)、第87巻、第1353頁(1965年)、新実験化学講座、第14巻、第579頁(1977年、丸善)などにより製造することができる。

本発明化合物を医薬として用いる場合、医薬上許容され得る賦形剤、担体および希釈剤などの製剤助剤を適宜混合してもよく、これらは、常法により錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、細粒剤、丸剤、懸濁剤、乳剤、液剤、シロップ剤または注射剤などの形態で経口または非経口で投与することができる。また、投与方法、投与量および投与回数は、思者の年齢、体重および症状に応じて適宜選択できるが、経口投与の場合、通常成人に対して1日0.01~500 啰を1回から数回に分割して投与すればよい。

つぎに、本発明の代表的化合物の薬理作用について述べる。

なお、以下の薬理・・・・に使用する試験化合物番 号は、製造例中の化合物番号を引用した。

1. 抗ハイポキシア作用

1 群10匹の ddY系雌マウス (5~6週齢) に、 生理食塩液に溶解させた試験化合物100 mg/Kgを 経口投与する。投与30分間後に、マウスを300 心 のガラス容器に入れ、このガラス容器に4%酸素 および96%窒素からなる混合気体を5 l/min で 通気し、通気開始からマウスが死亡するまでの時 間を測定した。

対照群には、生理食塩液のみを経口投与した。 試験化合物の抗ハイポキシア作用は、次式:

投与群のマウスの生存時間 ·×100(%) 対照群のマウスの生存時間

より求めた。

その結果を表一1に示す。



表~1 (終き)

5.8	143
64	156
66	221
7 2	293
7.4	161
7.5	169
76	228
7.7	213
79	248
83	241 .
8.5	.316
87	171
94	137
99	153
100	167
102	157
103	172
104	129
107	191*]
108	185 ^{•1}
110	274
111	256
112	279
117	274
118	251
対照	100

住) •1:試験化合物100 匈/13のかわりに 25時/19を軽口投与した。.



į	化合物看号	抗ハイポキシア作用
	7	221
!	2	154
i	9	212
Ì	14	217
İ	16	160
1	19	2 4 2
ì	2 1	. 230
l	23	246
1	2 5	224
-	26	309 .
1	2 7	144
	28	131
ı	29	163
l	3 1	1 5.7
l	3 2	160
l	33	268
l	3 4	185
l	36	162
l	37	251
	38	209
1	39	147
l	4 2	132
١	46	189
I	47	211
	5 4	155
L	5 7	135

2. 抗健忘作用

a)電気痙攣ショック(ECS)誘発健忘モデル 1 群10匹の ddY系雄マウス(5~6週齢)に、 生理食塩液に溶解させた試験化合物を腹腔内投 与し、投与1時間後にマウスを明暗2至から成 るステップ・スルー (Step-through)式受動回 避訓練箱(HPA-100H、室町機械社製)の明室に 入れ、暗室に入るとギロチンドアを閉じ、 0.5 秒後に電流 (1.6mA、3秒間) を床のグリッド に通電して、獲得試行を行い、その直後に両眼 を介してECS (25mA、 0.5秒間)を負荷した。 テスト試行として、24時間後に再びマウスを明 室に入れ、マウスが暗室に四肢を入れるまでの 時間(反応潜時)を最大 300秒間測定した。

生理食塩液のみを腹腔内投与した対照群のマ ウスについても同様にして反応潜時を測定した。 また、抗健忘作用は反応潜時の中央値とし、以 下の記号で表わした。

-:0~60秒

+:61~100 8

++: 101 ~150 秒 +++: 151 ~300 秒

その枯巣を表-2に元



表~2

化合物番号	投与量(四/包)	抗健忘作用
4	3	++
5	3	+
8	10	++
对照	-	-

(以下余白)

に降りた直接から2mAの電流を2秒間、床グリッドに通電し、直ちにマウスをホームケージに 戻すことにより獲得試行を行った。テスト試行 として、24時間後に、シクロヘキシミド処理マ ウスに対して、生理食塩液に溶解させた各試験 化合物を経口投与し、投与30分後にマウスを 記装置内の台上に置き、マウスが台から降りる までの時間(反応潜時)を最大 300秒間測定し た。

生理食塩液のみを軽口投与した対照群のマウスについても同様にして反応潜時を測定した。 また、抗健忘作用は反応潜時の中央値とし、 以下の記号で表わした。

-:0~60秒 +:61~100 秒 ++:101~150 秒 ++:151~300 秒 その結果を表-3に示す。



b) シクロヘキシミド (cloheximide) 誘発健忘 モデル

シクロヘキシミドによりマウスの記憶の検索 過程が障害されることが、山崎ら【薬物・精神・行動、第3巻、第 127~136 頁(1983年)】 によって報告されている。そこで、以下の試験 を行った。

方法: 薬物・精神・行動、第3巻、第 127~ 136 頁 (1983年) および日本薬理学雑誌、 第89巻、第 243~252 頁 (1987年) に記 戦の方法に準じて行った。

なお、装置として床部分がステンレスのグリッドからなる縦22cm、横22cm、高さ21cmの黒色アクリル製の箱で床のグリッドの一隅に縦7cm、横7cm、高さ2cmの台を設けたステップ・ダウン(Step-down) 式受動回避訓練箱を用いた。

1群10匹の ddY系雄マウス(5~6週齢)に対して、生理食塩液に溶解させたシクロヘキシミド(120mg/kg)を皮下投与し、投与15分後にマウスを上記装置内の台上に置く。マウスが床

表一3

化合物器局	投与量 (mg / Kg)	抗健忘作用
1	10	+
6	3	++
9	3	++
13	10	++
1 4	10	++
2 2	3	+
23	3	+
2 7	3	++
28	10	+
29	3	+
30	3	+
3 2	10	++
3 5	3	+
39	3	++
4 0	3	+
4 7	3	++
4 2	3	+
4 7	10	++
4 9	10	+
5 4	3	+
56	3	+++
5 7	3	+
対 無	-	_

3. アセチルコリン テラーゼ 阻害作用

ィールマン (Ellman) らの方法 [バイオケミ カル・ファーマコロジー(Biochem. Pharmacol.) 第7巻、第88~95頁、1961年]に準じて行った。 すなわち、5.5~-ジチオピスー(2-二 トロ安息香酸) [DINB]、試験化合物およびア セチルコリンエステラーゼ源としてのマウス脳・ ホモジネートを含むリン酸緩衝液に基質として のアセチルチオコリンを加え、インキュペーシ ョンし、生成する5-チオー2-二トロ安息香 酸を412 血で測定した。

アセチルコリンエステラーゼ阻害活性は、試 験化合物の最終濃度が10個/配のときの抑制率 として表わした。

その結果を表-4に示す。



4. 急性毒性

1 群 3 匹の ddY系雄マウス(5~6週齡)に、 生理食塩液に溶解させた試験化合物を静脈内投与 し、急性毒性を検討した。

その結果、試験化合物番号1、2、4、5、8、 14、16、26、49、57、58、64、66、74、79および 85の化合物は、50mg/kgで死亡例は認められなか った。

以上の試験結果から、本発明化合物は優れた抗 ハイポキシア作用、抗健忘作用およびアセチルコ リンエステラーゼ阻害作用を有し、かつ低毒性で あることが容易に理解できる。

[発明の効果]

よって、本発明化合物は、脳血管性痴呆、老年 性痴呆、アルツハイマー病、虚血性脳障害の後週 症および脳卒中などの治療に極めて有用な脳機能 改善剤として用いることができる化合物であるこ とが明らかである。

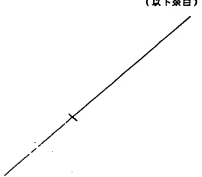
〔実施例〕

つぎに、本発明化合物の製造法を具体的に参考



化合物器号	抑制率(%)
8	30
] 11	20
18	4 5
25	2 1
30	61
31	6 7
39	4 2
41	26
61	30
66	23
7.5	4 7
9 4	59

(以下众白)



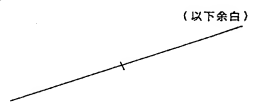
例および実施例をもって示す。

なお、溶媒の混合比はすべて容量比であり、ま た、カラムクロマトグラフィーにおける担体はメ ルク社製のシリカゲル [キーゼルゲル60、アート. 7734(Kieselgel 60, Art. 7734)]を用いた。

また、以下に使用される略号はつぎの意味を有 する。

Me:メチル、Et:エチル、i-Pr:イソプ ロピル、t-Bu: tert-ブチル、Ac:アセチル、 Ph:フェニル、DPM:ジフェニルメチル、 Bz:ベンジル、Tr:トリチル、IPA:イソ **プロピルアルコール、【PE:ジイソプロピルエ** ーテル、PTS;p-トルエンスルホン酸

また、文中および表中の[]は再結晶溶媒を 示す。



参考例1

(1) (+) ージイソビンフェニルクロロボラン7.5 gをテトラヒドロフラン15 wに溶解させた溶液を、ー25℃に冷却し、この溶液に5ープロモアセチルベンゾ [b] チオフェン 4gを加え、得られた混合物を一20~一15℃で4時間撹拌する。ついで、反応混合物を酢酸エチル80 wがおよび飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減ケロマトグラフィー(溶離液:ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製すれば、(R)ー1ー(ペンソ [b] チオフェンー5ーイル)ー2ープロモエタノール3.8 gを得る。

(2) (R)-1-(ベンソ[b]チオフェンー5-イル)-2-プロモエタノール3.5 まをメタノール20㎡およびテトラヒドロフラン10㎡の混合 溶媒に溶解させ、この溶液に氷冷下、予め水酸化カリウム1.5 まを溶解させた水溶液5㎡を加え、

ゾ[b]チオフェンー5ーイル)オキシラン 5.2 gをジメチルスルホキシド8 Wに溶解させた溶液 を、80~85℃で 1.5時間を要して適下した後、得 られた混合物を同温度で1時間撹拌する。ついで、 反応混合物を冷却し、酢酸エチル60配および氷水 60畝の混合物に導入し、有機層を分取する。水層 をさらに酢酸エチル30配で抽出する。抽出液を、 先に分取した有機層と合わせて、氷水50歳を加え た後、6N塩酸でpH 1.5に調整し、水圏を分取す る。分取した水圏にクロロホルム50歳を加え、炭 酸カリウムでpH10.5に調整した後、有機艦を分取 する。分取した有機層を水で洗浄した後、無水硫 散マグネシウムで乾燥させる。滅圧下に溶媒を留 去し、得られた独状物をアセトン50歳に溶解させ、 この溶液に5N乾燥塩化水素-エタノール溶液 4.3畝を加え、室温で1時間撹拌する。この混合 物にジエチルエーテル20畝を加え、さらに1時間 搅拌した後、析出晶を沪取し、乾燥すれば、1-(ペンソ[b]チオフェン-5-イル)-2-[2-(N. N-ジメチルアミノ)エトギシ]エ

得られた混合物を同温度で5分間、さらに至温で10分間撹拌する。つい 反応混合物をジェチルエーテル60配および氷水60配の混合物に導入した後、有機層を分取する。水圏をジェチルエーテル30配で抽出する。抽出液を先の有機層と合わせて、水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、(R)ー2ー(ペンソ[b]チオフェンー5ーイル)オキシラン1.9 gを得る。

融点:72~76℃

o(S)-2-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)オキシラン

触点:72~75℃

旋光度: [α]₀²⁶ = +8.8° (C = 2, CHC1₃) 実施例 1

2 ー (N, Nージメチルアミノ) エタノール31 wにtertープトキシカリウム 1.7gを加え、80℃ まで昇温させる。この混合物に、予め2 ー (ペン

タノールの塩酸塩(化合物番号1)3.3gを得る。

融点: 191.5~192.5℃

[EtOH-Me, CO]

同様にして、表一5の化合物を得る。

なお、表 - 5中の R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^6 および R^6 かん

(以下余白)

特開平4-95070(13)

		配点 (で)	139 /	165. 5 166 (E t OH- E t ₂ 0]	143 / 146 [EtOH]
		村加盟	HC1		2HC1
		c	2	•	•
R³ R⁴ R¹—сн—сн—о—4-сн 1, R ⁶ oR²		R ⁸	-N Me	•	
, 0	م	4	Ξ	•	•
£~-0- ∓	-2	. A	Ξ	•	•
	Γ	\mathbb{R}^2	I	•	•
- -		R.			Ú,
		57 ## 40 時 中	04	က	4

	128. 5 2 130 (EtOH)	185. 5 (EtOH -IPA)	128 } 130	136 136.5 [1PA]
	нсі	2HC I	НСІ	フマル酸
	2	•	•	•
(8)	N-N-WB		•	•
表-5 (税き)	I	•	•	•
NEX.	I	b .	•	•
	I	٠	•	
		() (O)	D)	
	S	φ	4	80

	.166. 5 / 167. 5 (1PA- Ac0Et]	168. 5 / 169. 5 [1PA]	169 } 170	脚状
	нст	•	•	ı
	8			•
ù	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-			•
19610	Ι	•	•	•
ĭ	I	•	•	4
	I	•	•	•
	Ò°)		J. J.	N. W. e
	6	10	11	12

188, 5 189 [Et0H- Ac0Et]	168 169.5 [IPA- Ac0Et]	169 172 [EtOH]	166.5 2 167.5 (EtOH- Me ₂ CO)
HCI	•	•	•
2	•	*	•
N N N	•		Ç
I		*	•
I	•	•	•
· エ	•	•	
		Jen O	
-13	14	15	16

	英	•	169	## ## .
	1	2HC1	HCI	2HC I
	~	•	•	•
(tu	N-N-W	•	Ç	N We
졌-5 (됐단)	I		•	
et.	I	•	•	•
	I	•	•	•
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	○	(S)	N.W.
	17	18 *	19	20

207.5 210 [EtOH]	190. 5 	171 	女母
HC.		•	ı
2	•	•	•
N N N	•	•	
I	•	•	•
I	•	•	
I	•	•	•
		O.	
21	22	23	24

	5 7 0H- Et]	123 2 124.5 [EtOH- AcOEt]
85 2, 5	105 	12 12 [Et
ı	HCL	フマル酸
က	4	
W We	•	162
I		√ NMe ₂
I	•	
	•	H 0 >
(<u>5.0</u>)	•	
25	26	27

第-5 (聚化)

この化台制は、化台制器号17の化台物を、過程の水素数加反応に付すことによって得ることができる。

実施例2

我-5 (税を)

3-ピリジンメタノール 1.6g、tert-アトキ シカリウム 1.7g およびジメチルスルホキシド23 心の混合物を80℃まで昇温させ、この混合物に2 - (ベンゾ [b] フラン-5-イル) オキシラン 2.4gを加え、得られた混合物を85~90℃で15分 間撹拌する。ついで、反応混合物を氷水50配およ び酢酸エチル50配の混合物に導入し、6 N塩酸で pH1に調整した後、水層を分取する。分取した水 圏に酢酸エチル30心を加え、炭酸カリウムでpH 9.5 に調整した後、有機層を分取する。分取した 有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄した後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶 媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグ ラフィー(溶雕液;クロロホルム:エタノール+ 50:1)で精製すれば、1-(ベンゾ[b]フラン -5-イル)-2-(ピリジン-3-イルメトキ シ) エタノール (化合物番号28) 0.56gを得る。

融点:85~86℃[IPE-EtOH] 同様にして、表-6の化合物を得る。 なお、表 -6中の \mathbb{R}^2 、 \mathbb{R}^3 、 \mathbb{R}^4 、 \mathbb{R}^6 および \mathbb{R}^6 から \mathbb{R}^6

(以下余白)

	(C)	106. 5 2 107. 5 [ACOE t - 1PE]	秋朝	•
	61700.53	1	нсі	i
		1	*	2
R³ R⁴ 	æ	(i)	•	-N-B2
Ŷ,	2 × ×	I	•	•
24-0-1	£ €	Ξ	•	•
-CH-	R2	I	•	•
۳. 1	R1		O H O	
	化合物 每	29	30	31

		r	Γ	
	121. 5 / 125 [AcOEt]	127 129.5 EtOH- PE]	95, 5 · 98 / 98 [AcOEt]	181 / 185 (EtOH- AcOEt]
	ı	•		нсі
	-	•		0
ý	i.		<u>Σ</u> 3−Σ Θ	(3)
# 0 (#C)	I	•	*	ı
#	Ι	•	•	•
	Ŧ	•	•	•
•		•	•	•
	32	33	34	35

実施例3

(1) tert-アトキシカリウム 5.7g およびエチ レングリコール57歳の混合物を80℃まで昇温させ、 予め2-(ペンソ[b]チオフェン-5-イル) オキシラン18gをジメチルスルホキシド30㎖に溶 解させた溶液を 1.5時間を要して適下した後、得 られた混合物を同温度で30分間撹拌する。ついで、 反応混合物を氷水120 配および酢酸エチル80配の 混合物に導入し、有機層を分取する。水圏をさら に酢酸エチル30減ずつで2回油出する。抽出液を、 先に分取した有機層と合わせて、水および飽和食 塩水で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残 留物をカラムクロマトグラフィー(溶魮液:クロ ロホルム:エタノール=20:1)で精製すれば、1 - (ベンゾ [b] チオフェン-5-イル) -2-(2-ヒドロキシエトキシ) エタノール 9.1gを 得る。

融点: 119~120.5℃

[EtOH-AcOEt]

-2-(2-ヒドロキシエトキシ)エタノール 9.0gをピリジン54配に溶解させ、この溶液に、 -25℃でp-トルエンスルホニルクロリド 7.2gを 加え、得られた混合物を○~5℃で24時間、さら に室温で4時間静置する。ついで、反応混合物を **6 N 塩酸 103 配、氷水50 配およびジエチルエーテ** ル 100mlの混合物に導入し、6 N塩酸でpH 2.0に 調整した後、有機魔を分取する。水圏をさらにジ エチルエーテル30心で抽出する。抽出液を、先に 分取した有機層と合わせて、水および飽和食塩水 で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物 をカラムクロマトグラフィー(溶離液;トルエン: 酢酸エチルー10:1)で精製すれば、無色油状の1 - (ベンゾ [b]チオフェン-5-イル)-2-[2-(p-トルエンスルホニルオキシ)エトキシ] エタノール 7.7gを得る。

(3) 1-(ペンゾ[b]チオフェン-5-イル) -2-[2-(p-トルエンスルホニルオキシ)エ

先に分取した有機層と合わせて、水20㎡を加え、 6 N塩酸でpH 1.5に調整した後、室温で20分間提 拌する。水圏を分取し、有機圏をさらに水10㎡で 油出する。油出液を、先に分取した水層と合わせ て、塩化メチレン30減を加えた後、10%水酸化ナ トリウム水溶液でpll11に調整し、有機層を分取す る。水層をさらに塩化メチレン15畝で抽出する。 油出液を、先に分取した有機圏と合わせて、無水 硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒 を留去する。得られた残留物をアセトンで眼に溶 解させ、この溶液に5N乾燥塩化水素-エタノ-ル溶液 0.5 心を加え、得られた混合物を至温で1 時間撹拌する。ついで、反応混合物にジェチルエ ーテル7心を加え、折出品を沪取すれば、1-(ペンソ[b]チオフェン-5-イル)-2-(N-メチルアミノエトキシ) エタノールの塩酸 塩(化合物番号36) 0.5gを得る。

融点: 201.5~202.5 ℃

[EtOH-Me, CO]

同様にして、表-7の化合物を得る。

トキシ]エタノール および3.4-ジヒド ロー2 Hーピラン 3.5配を溶解させた塩化メチレ ン40㎡の溶液に、室温でピリジニウム-p-トルエ ンスルホネート0.97gを加え、得られた混合物を 同温度で20分間、さらに40~45℃で30分間撹拌す る。ついで、反応混合物を水で洗浄した後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を 留去すれば、無色油状の1-(ベンソ[b]チオ フェンー5ーイル)-1-(2-テトラヒドロピ ラニルオキシ) - 2 - [2 - (p-トルエンスルホ ニルオキシ)エトキシ]エタン 8.7gを得る。 (4) 1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル) -1-(2-テトラヒドロピラニルオキシ)-2 - [2-(p-トルエンスルホニルオキシ)エトキ シ] エタン 1.5gをエタノール15畝に溶解させ、 この溶液に40%メチルアミン水溶液 4.9畝を加え、 得られた混合物を1時間遠流する。ついで、反応 混合物を氷水20刷およびジエチルエーテル20刷の 混合物に導入し、有機層を分取する。水層をさら にジエチルエーテル20㎡で抽出する。抽出液を、

なお、表 -7中の R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^6 および R^4 、それぞれ、つぎの式の置換基または整数を示す。

(以下余白)

	(T)	196. 5 197. 5 [EtoH- Me, CO	232 234 [MeOH- Me ₂ CO]	219. 5 / 220 (EtOH- AcOEt)
	4t PO 18	HC.	2HC I	HC
		~	•	•
R³ R⁴ R¹—сн-сн-о- (- сн-), R ⁶ oR²	9 2	T _Z	(Z)	-1) Jaor
† 9	~ ~	I	•	
£~−₽	B	r	•	•
94-CH	24	I	•	
R.	_~		•	
	分 40 卷 成	37	38	39

	138 149 Et0H- Ac0Et]	170. \$ 171. 5 [£ t 0 H - Ac 0 E t]	222. 5 / 223 (EtOH- AcOEt)
	クェク	нсі	•
	2	•	•
発)	-N- BZ	CN N-	€L HN-
表一7(概定)	I	•	•
	I		
	I	•	
		•	•
	40	41	42

実施例4

(1) 2-(ベンゾ[b]フラン-5-イル)オキシランの代わりに、2-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)オキシランおよび3-ピリジンメタノールの代わりに、1.4-ジホルミル-2-ピペラジンメタノールを用いて、実施例2と同様に反応させ、処理すれば、油状の1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2-[(1.4-ジホルミルピペラジン-2-イル)メトキシ]エタノール(化合物番号43)を得る。

(2) 1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2-[(1,4-ジホルミルピペラジン-2-イル)メトキシ]エタノール 270 吋をメタノール 1.5 収に溶解させ、この溶液に、5 N 乾燥塩化水 系-エタノール溶液 1.5 収を加え、得られた混合物を室温で一夜放置する。析出晶を沪取し、エタノールで洗浄した後、乾燥すれば、1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2-[(ピペラジン-2-イル)メトキシ]エタノールの二塩酸塩(化合物番号44) 150 呵を得る。

融点: 216~ 218℃ (分解)

実施例5

2-(N-トリチルアミノ)エタノール10 g、tert-アトキシカリウム 3.7g およびジメチ ルスルホキシド30配の混合物を85℃まで昇温させ、 この混合物に、予め2-(ベンゾ[b]チオフェ ンー5ーイル) オキシラン 5.8g をジメチルスル ホキシド10㎡に溶解させた溶液を加え、同温度で 5分間撹拌する。ついで、反応混合物を氷水 150 **心および酢酸エチル 100㎡の混合物に導入し、有** 機層を分取する。水圏をさらに酢酸エチル30㎡で 抽出する。抽出液を、先に分取した有機層と合わ せて、水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒 を留去し、得られた残留物に50% 半酸水溶液70心 およびテトラヒドロフラン30歳を加え、得られた 混合物を50~60℃で1時間撹拌する。滅圧下に溶 **媒を留去し、得られた残留物に酢酸エチル50㎡お** よび水30㎡を加え、6N塩酸でpH2に調整した後、 水圏を分取する。有機圏をさらに水10刷ずつで2

回油出する。抽出液を、先に分取した水層と合わせて、塩化メチレン50㎡を 、炭酸カリウムで 、炭酸カリウムで 内H10.5に調整した後、有機層を分取する。分取した有機層を水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、1ー(ペンソーb〕チオフェンー5ーイル〉ー2ー(2ーアミノエトキシ)エタノール(化合物番号45)1.2gを得る。

融点:87~90.5で [EtOH-IPE]
(2) 1-(ベンゾ [D] チオフェン-5ーイル)
-2-(2-アミノエトキシ) エタノール 1.1g
をエタノール10㎡に溶解させ、この溶液にフマル
酸 290㎡を加え、得られた混合物を室温で30分間
撹拌する。ついで、反応混合物にジエチルエーテ
ル7㎡を加え、得られた混合物を同温度で1時間
撹拌する。析出晶を沪取し、乾燥すれば、1(ベンゾ [D] チオフェン-5ーイル) -2(2-アミノエトキシ) エタノールの1/2・フマ
ル酸塩(化合物番号46) 1.2gを得る。

でまで昇温させる。この混合物に2~クロロピリ ミジン0.22gを加え、得られた混合物を3時間還 流する。ついで、反応混合物を氷水30心および酢 酸エチル30㎡の混合物に導入し、有機圏を分取す る。水層をさらに酢酸エチル10㎡で抽出する。抽 出液を、先に分取した有機層と合わせて、水20元 を加え、6N塩酸でpH 1.5に調整した後、水圏を 分取する。有機魔をさらに水10㎡で抽出する。抽 出液を、先に分取した水圏と合わせて、塩化メチ レン50㎡を加え、炭酸カリウムでpH10.5に調整し た後、有頗屬を分取する。分取した有機層を水で 洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。 滅圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラム クロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:エ タノール=20:1)で精製すれば、油状物を得る。 得られた油状物にエタノール2 配およびマレイン 酸70mgを加え、得られた混合物を室温で1時間攪 拌する。ついで、反応混合物にジェチルエーテル 2 配を加え、析出晶を沪取し、乾燥すれば、1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2融点:204.5 ~205.5 ℃ [MeOLE tOH]

実施例6

2-(N-トリチルアミノ) エタノールの代わりに、(1-トリチルイミダゾール-4-イル) メタノールを用いて、実施例5と同様に反応させ、処理すれば、触点 128~ 129℃ [Ac O Et]を示す1-(ペンゾ [b] チオフェン-5-イル) -2- [(イミダゾリル)メトキシ] エタノール (化合物番号47) を得る。

[この化合物の名称において、(イミダゾリル) メトキシなる表示は、イミダゾリル基の4または 5位のどの炭素原子とメトキシ基の炭素原子が結 合しているか未だ明らかでないため、このように 命名した。]

実施例7

1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2-(2-アミノエトキシ)エタノール0.46gを水5 配およびジオキサン5 配の混合物に溶解させ、この溶液に炭酸ナトリウム0.21gを加えた後、50

 $\{[2-(ピリミジン-2- 4 ル) アミノ] エトキシ} エタノールの<math>1/2$ ・マレイン酸塩(化合物 番号48) 0.289 を得る。

融点:113.5 ~114.5 ℃ [IPA-ACOEt] 実施例8

1ー(ベンゾ [b] チオフェンー 5ーイル)ー 2ー(2ーアミノエトキシ)エタノール0.45g、ニコチン酸0.23g、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール0.26g、トリエチルアミン0.26๗およびテトラヒドロフラン3๗の混合物に、氷冷下、N・ージシクロヘキシルカルホジイミド0.39gを加え、得られた混合物を同温度で5分間、さらに変温で2時間撹拌する。ついで、反応混合物をデンの心がよび酢酸エチル20๗を加え、不溶物をデオする。が液を6N塩酸で叶1.5に調整した後、水酸を分取する。有機層をさらに水5๗が力りで明10.5に調整した後、有機層を外で洗浄した後、無水硫酸マグネシウム有機層を水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウム

融点: 152~ 153℃ [EtOH-AcOEt]
実施例9

(1) 4-メチル-2-ホルミルチアソール 1.6 gをテトラヒドロフラン30㎡に溶解させ、-30℃に冷却する。この溶液に、 1.6H 2-クロロエトキシメチルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液10㎡を10分間を要して滴下した後、得られた混合物を氷冷下で1時間撹拌する。ついで、

6 N塩酸でph 1.5に調整した後、水層を分取する。分取した水層を酢酸エチル10㎡で洗浄し、酢酸エチル30㎡を加え、炭酸カリウムでph10.5に調整した後、有機層を分取する。分取した有機層を水10㎡がよび飽和食塩水10㎡で類次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。滅圧下に深密留法し、得られた残留物をエタノール6㎡に5 N乾燥塩化水素ーエタル浴液 0.6㎡およびジエチルエーテル6㎡を溜を加え、得られた混合物を至温で1時間撹拌する。析出品を沪取し、ジエチルエーテルーエタノール(1・1)の混合液2㎡で洗浄した後、乾燥すれば、1ー(4ーメチルー2ーチアゾリル)ー2ー [2ー(N・Nージメチルアミノ)エトキシ]エタノールの塩酸塩(化合物番号50) 390㎜を得る。

融点: 159~ 160℃ [I PA – A c O E t] 同様にして、衷 – 8 の化合物を得る。

(2) 1-(4-メチル-2-チアゾリル)-2 -(2-クロロエトキシ)エタノール 1.2g、50 %ジメチルアミン水溶液3 w、ヨウ化カリウム 0.45g およびエタノール20配の混合物を、3時間 遅流する。ついで、反応混合物に50%ジメチルア ミン水溶液3 wを加え、得られた混合物をさらに ・3時間退流する。減圧下に溶媒を留去し、得られ た残留物に酢酸エチル30配および水30配を加え、

		融点 (で)	**************************************	185 2 186. 5 [EtOH- AcOEt]	母
		61/10/IB	4	2HC1	I
		c	2		
R1-CH-CH-O-+CH-1-R6	· .	Re	W We	•	•
† 9	. ap	R4	I	•	•
_£~-₽	数 - 8	R3	Ŧ	•	•
냙	0R2	R ²	Ŧ	•	
, A		R¹ .	(N)	$\binom{N}{N}$	SO ₂ Ph
		化 金 卷 成	51	*1	53

	鱼	175 176 [EtOH- AcOEt]	Q	182. 5 7 183 [EtOH- AcOEt]
	ı	HCI	2HC1	HCI
	2	•	•	•
(g)	N Me	•	•	•
죠-8 (成촌)	Ŧ			
W.	I	•	*	
	Ξ	•	•	
	. N. H	Me (S)	N-q S=	C S
	* 2 54	55	56	57

	170	116 (E Me ₂	179 179.5 EtOH- AcOEt]	155 / 156 (EtOH- AcOEt]
	1/2 ·	2HC !	•	•
	~		•	•
į	-NH2	Me Me	•	a,
)	I		•	*
	Ξ	•		•
	I	•	•	•
		(O) OM 8	∳	Z = Z = Z
	58	59	90	61

184 2 186 [EtOH-	196 - 197 [MeOH]	193 / 193.5 [E10H- AGOET]	162 / 163 [[PA]
2HC1	HC1	•	•
2	•	•	•
W We	•	W H	N N N
I	•	•	•
I		*	R.
I		•	*
Ó	F O CI	OL	F TOT
62	63	64	* 3 65

	153. 5 - 154 [1PA]	176 179	乗	
	HCI	2HC1	. 1	
	- 2		•	•
	N. We	•	I E C	-N We
	I	•	•	•
	I	te:	•	•
	r	•	•	
	F O MBNHN CI	F TOT		TN NH
i	86	29	88	69

	194. 5 / 195 (EtOH- AcOEt)	109 111 [AcOEt]	133. 5 2 134. 5 [E t O H - A c O E t]	136. 5 / 139. 5 [EtOH- AcOEt]
	HC	ı	HC	
	~	က	•	•
(2	VHH →	H N-I	VHN-	H N-
数-8 (既定)	I	•	•	•
65	I	•	•	
	Ξ	•	•	•
	(C)		•	•
	7.0	7.1	72	73

193 2 193. 5 (EtOH- ACOEt)	171. 2 172 [EtOH- AGOEt]	137.5 2 139.5 (EtOH-	138. 5 2 139 (EtOH- AcOEt)
HCI	•	•	•.
~		6	2
N W W	•	Ç _N −	-N E t
I.		¥	•
Ξ		•	•
Ξ	•	•	•
Me OS	820 Origh		•
74	75	91	11

我-8(概念)

7.8	Me OS	I	Ι	Ξ	H N	2	HC	184 2 184. 5 [EtOH- AcOEt]
79		•		•	W W W	က	1	68.5 2 69.5 (^++7)
80		•		•	-N-Bz	2	2HC!	250 252.5 (AR) (MeOH- H ₂ 0]
81	•	•	•	•	(N)-N)-	•		155 / 157 (EtOH)

65 / 67.5 (1PA- 1PE)	234 234.5 (MeOH- ACOEt)	178 2 180. 5 [[PA- Ac0Et]	52 / 53 [1PE]
1	2HC	HCI	ı
က	~	•	3
H W H	-N-B2	H N-	N We
I	•		*
π.	•	•	•
Ι	•	•	•
		•	
82	83	8 4	85

81.5 83 (1PA- 1PE)	196 	19 19 [E t O H - A c O E t]	調
ş	HCI	•	- 7-2・1-2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2・2
က	2	•	•
T N I	•	₩ -	e w
Ξ	*	•	•
I	•		•
Ξ	•	*	•
	•	•	
96	8.7	88	68

	± # #		110
	- CH	ı	201 7 7 7 7 7
	8	1	•
()	M M M M M M M M M M M M M M M M M M M	→ -1	Ŷ₹Ŧ
第一8 (税定)	Ι	•	•
	Ι	•	•
	Ac	Ξ	•
		(Ú	•
	06	91	92

*1 このに合物は、化合物器科51の化合物を、塩酸を用いる加水分解反応に付すことによって、終ることができる。 ことができる。 *2 この化合物は、化合物器科53の化合物を、水酸化ナトリウムを用いる加水分解反応に付すことによって、特ることができる。 *3 この化合物は、化合物器科83の化合物を、過程の水素板加反応に付すことによって、特ることが

実施例10

数-8 (聚唑)

1-(2-チエニル)-2-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エトギシ] エタノール 9.2 gおよび無水酢酸18mmの混合物を10分間湿流する。 ついで、反応混合物を濃硝酸 7.8 配および無水酢 酸27歳の混合物に○℃で30分間を要して適下した 後、得られた混合物を同温度で2時間撹拌する。 ついで、反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液に40%水酸化ナトリウム水溶液でpH7に調整 しながら導入する。得られた混合物を40%水酸化 ナトリウム水溶液でpH10に調整した後、クロロホ ルム 300㎡を加え、有機層を分取する。分取した 有機圏に水 300刷を加え、6N塩酸で0H2に調整 した後、水層を分取する。分取した水層にクロロ ホルム 300㎡を加え、40%水酸化ナトリウム水溶 液でpH10に調整した後、有機層を分取する。分取 した有機層を水で洗浄した後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、 油状の1-(5-ニトロ-2-チェニル)-1-アセトキシー2-[2-(N, N-ジメチルアミ

ノ) エトキシ] エタン (化合物番号93) 10.4gを 得る。

1-(5-ニトロー2-チェニル)-1-(2) アセトキシー2ー[2-(N, N-ジメチルアミ ノ) エトキシ] エタン 320mgをメタノール10畝に 溶解させ、この溶液に1N水酸化ナトリウム水溶 液1.27㎡を加え、得られた混合物を至温で1時間 撹拌する。ついで、反応混合物にクロロホルム40 **心および水40心を加え、有機圏を分取する。分取** した有機層に水30歳を加え、6N塩酸でpH2に調 整した後、水層を分取する。分取した水層にクロ ロホルム30㎡を加え、10%水酸化ナトリウム水溶 液でpH11に調整した後、有機層を分取する。分取 した有機圏を水で洗浄した後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥させる。滅圧下に溶媒を留去し、得ら れた残留物にメタノール3歳および5 N 乾燥塩化 水素-エタノール溶液1心を加え、滅圧下に溶媒 を留去する。得られた残留物にエタノール5歳を 加え、析出晶を沪取し、乾燥すれば、1-(5-ニトロ-2-チェニル)-2-[2-(N, N-

ジメチルアミノ) - シ] エタノール (化合物 番号94) 170gを得る。

融点: 189~ 191.5℃ (分解)

・実施例11

(1) 2-[2-(N, N-ジメチルアミノ)エ トキシ]-1-(6-ベンジルオキシベンゾ[b] フランー2ーイル) エタノール 3.4g をピリジン 10 配に溶解させ、この溶液に無水酢酸 1.8 配を加 え、得られた混合物を至温で17.5時間撹拌する。 滅圧下に溶媒を留去し、得られた残留物に酢酸エ チル40๗および水40๗を加え、炭酸水素ナトリウ ムでpH7に調整した後、有機層を分取する。水巖 をさらに酢酸エチル20㎡で抽出する。抽出液を、 先に分取した有機層と合わせて、水および飽和食 塩水で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥させる。滅圧下に溶媒を留去し、得られた残 留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロ ロホルム:エタノールー1:1)で精製すれば、 油状の1-アセトキシ-1-(6-ベンジルオキ シベンゾ [b] フランー2ーイル) -2-[2-

[2-(N. N-ジメチルアミノ) エトキシ] エ タン (化合物番号96) 1.57g を得る。

 $IR (=-1) cm^{-1}; \nu_{C=0}$ 1740

(3) 1ーアセトキシー1ー(6ーヒドロキシベンソ [b] フランー2ーイル)ー2ー [2ー(N. Nージメチルアミノ)エトキシ] エタン0.65gをベンゼン 3.5 配に溶解させ、この溶液にイソシアン酸エチル0.33 配を加え、得られた混合物を80℃で30分間撹拌する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液・クロロホルム:エタノールー6:1)で精製すれば、油状物を得る。この油状物を、常法によって乾燥塩化水素処理することにより、油状の1ーアセトキシー1ー(6ーNーエチルカルバモイルオキシベンソ [b] フランー2ーイル)ー2ー [2ー(N. Nージメチルアミノ)エトキシ] エタンの塩酸塩(化合物番号97) 0.58gを得る。

 $IR (=-1) cm^{-1} : \nu_{c=0}$ 1730

(以下余白)

(N, N-ジメアミノ) エトキシ] エタン (化合物番号95) 3.25 g を得る。

IR (=-1) cm⁻¹; $\nu_{c=0}$ 1740

1-アセトキシー1-(6-ペンジルオキ シベンソ [b] フラン-2-イル) -2-[2-(N. N-ジメチルアミノ) エトキシ] エタン 3.2g、5%パラジウムー炭素 0.6g、濃塩酸 0.67配およびメタノール30配の混合物を常温、常 圧で 1.5時間水素添加する。反応終了後、パラジ ウムー炭素を沪去する。減圧下に溶媒を留去し、 得られた残留物にクロロホルム20mlおよび水20ml を加え、炭酸水素ナトリウムでのH7に調整した後、 有機層を分取する。水圏をさらにクロロホルム10 心で抽出する。抽出液を、先に分取した有機層と 合わせて、水5㎡で洗浄した後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥させる。滅圧下に溶媒を留去し、得 られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離 液;クロロホルム:メタノール=7:1)で精製 すれば、油状の1-アセトキシ-1-(6-ヒド ロキシベンゾ [b] フランー 2ーイル) ー 2ー

実践例9と回路に反応させ、数~9の化合物を得る。 R³ R⁴ H⁻⁻CH--CH--O-+-CH--_AR⁶ 、A-2

	(C)	162. 5 / 163 (EtOH)	131 2 132. 5 (EtOH)	59. 5 2 80. 5 [IPA]
	n filmin	12・ フマル 新	•	ı
	c	7		6
	R ⁶	-N Et	•	•
2	م	I	•	•
*	R ² R ³	I	•	
	۳2	I		•
	Α,		O O	
	元章 名 名章	806	66	100

(和) (数)	
€	ŀ
-10	
	г

1/2 · 77/L

I I

103

表-9(版を)

120 120. 5	175 76 EtOH- AcOEt]	174 175:5	148. 5 / 150 [Et0H- Ac0Et]
нсі	•	•	•
2	•	•	က
-N Et	Ç.	•	BW.
I	•	*	•
Ξ		ď	ä
H			
(Rin)	(3/S) "	(R/st)	, (S/tt)
108	109	110	111

(M)
0
-

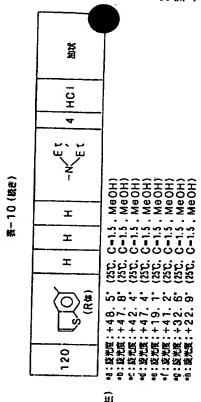
:	148. 5 2 150	75. 5 / 78. 5 [[PA]	75. 5 7 76. 5	144 145. 5 [I PA]
	НСІ	ı	•	нсі
	က	•	•	
	Ne Ne	-NEt	•	Ç
	I	•	a.	•
	Ξ	•	•	•
	I	•	•	•
	(RA)	g, (X)(X)	(R/K)	.f (Sf8)
	112	113	114	115

実施別1と両様に反応させ、数~10の化合物を得る。	п¹сн-сн-сн-сн-), пв	ok²
東西第13		

N

	χ.	-¥-~ĕ	충	† ?	RCHCH-0-+-CH-) R- OR ²			
				第-10				
化合物	R¹	R²	R ₃	R	R ⁶	c	13 JUST	97
105	(3/8)	I	π	H	ew N-	2	нС і	180 180, [EtOF 7812]
106	, (Rts)		•	•	•	•	•	97 t 180
107	(3)(S)	•	•	*	-NEt	•	•	119. 120. (E toh Acoe t

	144 - 145. 5	151 2 152 (EtOH	150. 5 / 151	超
	HC	•	•	
	က	4		•
概―10 (税表)	Ç	N-MB		-R E t
-10	I	•	•	•
	I	•	•	•
	I	•	•	•
	(Rite)	% . (Stx)	(R#)	*!. " (SA)
	116	117	118	119



[製剤例]

つぎに、本発明を具体的に製剤例をもって示す。 が、本発明はこれらに限定されるものではない。 製剤例 1 (錠剤)

2-【2-(N, N-ジメチルアミノ) エトキシ]-1-(ベンゾ[D]チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩(化合物番号1)50mgを含有する錠剤を、下記処方を用いて、以下の方法で調製する。

1錠当り:

· · · · ·	
化合物番号1の化合物	50 <i>mg</i> —
乳糖	20 <i>mg</i>
コリドン CL (バスフ社製)	15#g ①
とうもろこし澱粉	30 <i>mg</i>
アピセルPH101 (旭化成社製)	50mg —
ポリピニルピロリドンK — 90	5 <i>mg</i>
軽質無水ケイ酸	18#9 — 2
ステアリン酸マグネシウム	2 mg
合 計	175mg

上記①成分の混合物をポリビニルピロリドンK

-90の8%水溶液で練合し、40℃で乾燥した後、 ②成分を混合し、1錠重量 175~mg、直径8~mmの円 形錠に打錠する。

製剤例2(カプセル剤)

2-【2-(N.N-ジメチルアミノ) エトキシ]-1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩(化合物番号1)50mgを含有するカプセル剤を、下記処方を用いて、以下の方法で調製する。

1カプセル当り:

化合物番号1の化合物	50#g —
乳糖	20mg
とうもろこし霞粉	53mg
コリドン CL(バスフ社製)	2mg
ポリビニルピロリドンK-90	5 <i>mg</i>
アピセルPH302 (旭化成社製)	18#g — @
ステアリン酸マグネシウム	2009
合 計	150 <i>mg</i>

上記①成分の混合物をポリピニルピロリドンK-90の8%水溶液で練合し、40℃で乾燥した後、

②成分を混合し、1カブ当たり 150gを3号ゼラチンカプセルに充填し、カプセル剤を得る。 製剤例3(錠剤)

2-[(N-メチル-1H-1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-3-イル)メチル]-1 -(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エタノ -ル(化合物番号34)、2-(2-アミノエトキシ)-1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エタノールの 1/2・フマル酸塩(化合物番号46)、2-[2-(N・N-ジエチルアミノーチオフェンー5ーイル)エタノールの塩酸塩(化合物番号77)または2-[2-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)エチル]-1-(ベンゾ[b]フラン-5セイル)エタノールの二塩酸塩(化合物番号83)を、製剤例1と同様にそれぞれ製剤化し、化合物50mgを含有する錠剤をそれぞれ得る。

製剤例4(カプセル剤)

2-[(N-メチル-1H-1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-3-イル)メチル]-1 - (ベンゾ [b] チャン- 5ーイル)エタノール(化合物番号34) 2ー(2ーアミノエトキシ)- 1ー(ベンゾ [b] チオフェン- 5ーイル)エタノールの 1/2・フマル酸塩(化合物番号46)、2ー [2ー(N・Nージエチルアミノ)エトキシ]- 1ー(ベンゾ [b] チオフェン- 5ーイル)エタノールの塩酸塩(化合物番号77)または2ー [2ー(4ーベンジルピペラジン- 1ーイル)エチル]- 1ー(ベンゾ [b] フラン- 5ーイル)エタノールの二塩酸塩(化合物番号83)を、製剤例2と同様にそれぞれ製剤化し、化合物50gを含有するカプセル剤をそれぞれ得る。

特許出願人 富山化学工業株式会社

第	1	頁	の	続	き

// C 12 N 9/99

⑤Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 31/40 31/41 31/415 31/425 31/44 31/445 31/47 31/495		7475-4 C 7475-4 C 7475-4 C 7475-4 C 7252-4 C 7252-4 C 7252-4 C 7252-4 C
31/535 C 07 D 209/34 213/30 215/14 233/64 235/04 241/42 277/24 277/62 307/40 307/42 307/78 307/79 333/16	103	7252-4C 7252-4C 7252-4C 6701-4C 7019-4C 7180-4C 7180-4C 9164-4C 9164-4C 7729-4C 7729-4C 7729-4C 7729-4C 7729-4C 7822-4C 7822-4C
333/52 333/56 401/12	2 1 5 2 3 3	7822-4 C 8829-4 C 8829-4 C
409/12 409/14 413/12 521/00	2 1 1 2 1 3 2 1 3	8829-4C 8829-4C 8829-4C 8829-4C

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK-BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)